### PCT

# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classificati n internati nale des brevets 6: WO 99/42521 (11) Numéro de publicati n internationale: A1 C08L 33/24, 25/18, A61K 7/00, 7/06, 7/48 26 août 1999 (26.08.99) (43) Date de publication internati nale: (81) Etats désignés: JP, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, PCT/FR99/00353 (21) Numéro de la demande internationale: DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). 17 février 1999 (17.02.99) (22) Date de dépôt international: Publiée Avec rapport de recherche internationale. (30) D nnées relatives à la priorité: 17 février 1998 (17.02.98) FR 98/01918 (71) Déposant: SOCIETE D'EXPLOITATION DE PRODUITS POUR LES INDUSTRIES CHIMIQUES (S.E.P.P.I.C.) [FR/FR]; 75, quai d'Orsay, F-75321 Paris Cedex 07 (FR). (72) Inventeurs: MALLO, Paul; 15, avenue Victor Hugo, F-78400 TABACCHI, Guy; 11, rue Becquerel, Chatou (FR). F-81100 Castres (FR). (74) Mandataire: CONAN, Philippe; L'Air Liquide S.A., 75, quai d'Orsay, F-75321 Paris Cedex 07 (FR).

(54) Title: THICKENING POLYMER, PREPARATION METHOD AND USES IN COSMETICS

(54) Titre: POLYMERE EPAISSISSANT, PROCEDE DE PREPARATION ET APPLICATIONS EN COSMETIQUE

### (57) Abstract

The invention concerns a method for preparing a composition in the form of an inverse latex, comprising an oil phase, an aqueous phase, at least a water-in-oil emulsifier (W/O), at least an oil-in-water emulsifier (O/W), between 20 wt. % and 70 wt. %, and preferably between 25 wt. % and 45 wt. %, of a branched or crosslinked anion polyelectrolyte with a strong acid function characterised in that it consists in: (a) emulsifying an aqueous solution containing a monomer and the optional additives previously adjusted to a pH less than 4, in an oil phase in the presence of one or several water-in-oil emulsifiers; (b) initiating the polymerisation reaction by introducing in the emulsion formed in (a), a free radical primer then allowing it to develop; (c) when the polymerisation reaction is completed, introducing one or several oil-in-water emulsifiers at a temperature less than 50 °C.

### (57) Abrégé

Procédé de préparation d'une composition sous forme d'un latex inverse, comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), de 20 % à 70 % en poids, et de préférence de 25 % à 45 % en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'un monomère possédant une fonction acide fort caractérisé en ce que: a) l'on émulsionne une solution aqueuse contenant le monomère et les éventuels additifs préalablement ajustée à un pH inférieur à 4, dans une phase huile en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile; b) l'on amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler, c) lorsque la réaction de polymérisation est terminée, l'on introduit un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50 °C.

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaīdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	L	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

10

15

20

25

30

## POLYMERE EPAISSISSANT, PROCEDE DE PREPARATION ET APPLICATIONS EN COSMETIQUE

La présente demande concerne des Latex eau dans huile épaississants, leur procédé de préparation et leur application en tant qu'épaississant et/ou émulsionnant pour des produits de soins de la peau et des cheveux ou pour la fabrication de préparations cosmétiques, dermo-pharmaceutiques ou pharmaceutiques.

Différents épaississants existent et sont déjà utilisés pour ces usages. On connaît en particulier les produits naturels tels que les gommes de guar ou l'amidon mais dont les inconvénients sont ceux inhérents aux produits naturels, tels que la fluctuation des cours, les difficultés d'approvisionnement et une qualité aléatoire.

Les polymères synthétiques sous forme de poudre, principalement les polyacide-acryliques sont également largement utilisés mais présentent l'inconvénient de nécessiter une neutralisation lors de l'utilisation, car ils ne développent leur viscosité qu'à partir d'un pH > 6.5 et leur mise en solution est souvent fastidieuse.

Il existe aussi des polymères épaississants synthétiques, se présentant sous forme de latex inverse, c'est-à-dire dont la phase continue est une huile. La mise en solution de ces latex est extrêmement rapide; les polymères contenus dans ces latex inverses, sont le plus souvent des copolymères acrylamide / acrylate de métal alcalin ou acrylamide/acrylamido 2-méthyl 2-propane sulfonate de sodium; ils sont déjà neutralisés et lorsqu'ils sont mis en solution dans l'eau, par exemple à une concentration de 1%, on observe que le pH est généralement supérieur à 6.

Les copolymères acrylamide/acrylate de sodium ne développent cependant pas de propriétés épaississantes importantes lorsqu'on abaisse le pH en dessous de 6 ; par contre les copolymères acrylamide/acrylamido 2-méthyl 2-propanesulfonate de sodium décrits dans EP 0 503 853, gardent une capacité épaississante importante même à pH 4.

Cependant, de tels copolymères présentent des teneurs en monoacrylamide qui, bien qu'extrêmement faibles, pourraient conduire à rendre leur utilisation en cosmétique impossible dans un futur proche, suite à l'évolution de la législation européenne sur les substances dangereuses.

La demanderesse s'est donc intéressée à la synthèse et à la mise au point de polymères 'paississants, même en pH acide, sous forme de latex inv rse sans utiliser de mono-acrylamide.

5

10

15

L'invention a pour objet un procédé de préparation d'une composition comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20 % à 70% en poids, et de préférence de 25 % à 45 % en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'un monomère possédant une fonction acide fort, caractérisé en ce que :

a) l'on émulsionne une solution aqueuse contenant les monomères et les éventuels additifs, dans une phase huile en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile,

b) l'on amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler,

c) lorsque la réaction de polymérisation est terminée, l'on introduit un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50°C.

20

25

30

35

Par « agent émulsifiant du type eau dans huile », on désigne des agents émulsifiants possédant une valeur HLB suffisamment faible pour fournir des émulsions eau dans huile tels que les polymères tensioactifs commercialisés sous le nom de HYPERMER™ ou tels que les extraits de sorbitan, comme le monooléate de sorbitan commercialisé par la Société SEPPIC sous le nom de marque MONTANE 80<sup>™</sup>, ou l'isostéorate de sorbitan commercialisé par SEPPIC sous le nom de MONTANE 70™.

Par « agent émulsifiant du type huile dans eau », on désigne des agents émulsifiants possédant une valeur HLB suffisamment élevée pour fournir des émulsions huile dans eau, tels que les esters de sorbitan éthoxylés comme l'oléate de sorbitan éthoxylé avec 20 moles d'oxyde d'éthylène, l'huile de ricin éthoxylée à 40 moles d'oxyde d'éthylène, le laurate de sorbitan éthoxylé à 20 moles d'oxyde d'éthylène ou l'alcool laurique éthoxylé à 7 moles d'oxyde d'éthylène.

Par polymère branch', on désigne un polymère non linéaire qui possède des chaînes pendantes d manière à obtenir, I rsque ce polymère st mis en solution dans l'au, fort état d'enchevêtrement conduisant à des viscosités à bas gradient très importantes.

10

15

20

25

30

35

Par polymère réticulé, on désigne un polymère non linéaire se présentant à l'état de réseau tridimensionnel insoluble dans l'eau, mais gonflable à l'eau et conduisant donc à l'obtention d'un gel chimique.

La composition préparée par le procédé selon l'invention, peut comporter des motifs réticulés et/ou des motifs branchés.

L'invention a notamment pour objet un procédé tel que défini précédemment, caractérisée en ce que la polymérisation de ses monomères précurseurs, est effectuée à un pH inférieur à 4 et, plus particulièrement inférieur ou égal à 3,5.

La fonction acide fort du monomère en comportant est notamment la fonction acide sulfonique ou la fonction acide phosphonique, partiellement ou totalement salifiées, et de préférence ledit monomère est choisi parmi l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane-sulfonique partiellement ou totalement salifié sous forme de sel de sodium ou de sel d'ammonium.

L'invention a plus particulièrement pour objet un procédé tel que défini précédemment, caractérisée en ce que le polyélectolyte anionique est réticulé et/ou branché avec un composé diéthylènique ou polyéthylènique dans la proportion molaire exprimée par rapport aux monomères mis en oeuvre, de 0,005% à 1%, et de préférence de 0,01% à 0,1% et, de préférence celle pour laquelle l'agent de réticulation et/ou l'agent de ramification est choisi parmi le méthacrylate d'éthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate de diéthylèneglycol, le diallyl urée, le triméthylol propane-triacrylate ou le méthylène-bis-acrylamide.

Le latex selon l'invention contient généralement de 2,5% à 15% en poids, et de préférence de 4% à 9% en poids, d'agents émulsifiants, parmi lesquels de 20% à 50%, notamment de 25% à 40% du poids total des agents émulsifiants présents sont du type eau dans huile (E/H) et dans laquelle de 80% à 50%, notamment de 75% à 60%, du poids total des agents émulsifiants, sont du type huile dans eau (H/E). De tels latex sont aussi objet de la présente invention.

Selon un aspect particulier, la composition telle que définie précédemment, est caractérisée en ce que la phase huile représente de 15% à 40%, de préférence de 20% à 25%, de son poids total.

Cette phase huile est constituée soit par une huile minérale commerciale cont nant des hydrocarbures saturés de type paraffiniqu , isoparaffinique, cycloparaffinique, prés ntant à température ambiante, une densité entre 0.7 et 0.9 et un point d'ébullition supérieur à 180°C, tell que par exemple l'EXXOL™ D 100 S ou le MARCOL ™52 commercialisé par EXXON CHEMICAL.

10

15

20

25

30

35

l'isohexadécane ou l'isododécane commercialisé par BAYER, soit par une huile végétale, soit une huile de synthèse, soit par un mélange de plusieurs de ces huiles.

Selon un aspect préféré de la présente invention, la phase huile est constituée de MARCOL™52 ou d'isohexadécane; l'isohexadécane, qui est identifié dans Chemical Abstracts par le numéro RN = 93685-80-4, est un mélange d'isoparaffines en C<sub>12</sub>, C<sub>16</sub> et C<sub>20</sub> contenant au moins 97 % d'isoparaffines en C<sub>16</sub>, parmi lesquelles le constituant principal est le 2,2,4,4,6,8,8-heptaméthyl nonane (RN = 4390-04-9). Il est commercialisé en France par la société BAYER. Le MARCOL™ 52 est une huile commerciale répondant à la définition des huiles de vaseline du Codex français. C'est une huile blanche minérale conforme aux réglementations FDA 21 CFR 172.878 et CFR 178.3620 (a) et elle est inscrite à la Pharmacopée des USA, US XXIII (1995) et à la Pharmacopée européenne (1993).

Les latex contiennent entre 20 % et 50 % d'eau. Les latex selon l'invention peuvent également contenir divers additifs tels que des agents complexants, des agents de transfert, ou des agents limiteurs de chaîne.

Selon un autre aspect de la présente invention, celle-ci a pour objet un procédé de préparation de la composition telle que définie précédemment, caractérisé en ce que :

- a) l'on émulsionne une solution aqueuse contenant les monomères et les éventuels additifs, dans une phase huile en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile.
  - b) l'on amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler,
  - c) lorsque la réaction de polymérisation est terminée, l'on introduit un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50°C.

Selon une variante de ce procédé, le milieu réactionnel issu de l'étape b), est concentré par distillation, avant la mise en oeuvre de l'étape c).

Selon une variante préférée du procédé tel que défini précédemment, la réaction de polymérisation est amorcée par un couple oxydo-réducteur, qui peut être de nature organique ou minérale, tel que le couple hydroperoxyde de cumène – métabisulfite de sodium, ou le couple hydroperoxyde d' cumèn -chlorure thionyle (SOCl<sub>2</sub>) à une température inférieure ou 'gal' à 10°C, puis c' nduit soit d' manière quasi-adiabatique jusqu'à une température supérieure ou égale à 40°C t, plus particuli rement supérieure ou égal à 50°C, soit en contrôlant l'évolution de la température. Selon un autre variante du procédé t l' que défini précédemment, la

10

15

20

25

30

réaction de polymérisation est réalisée à température constante. Dans ce cas, il est avantageux d'utiliser l'azobis (isobutyronitrile) (AIBN) entre 40°C et 45°C.

Selon une autre mise en oeuvre préférée du procédé, la solution aqueuse de départ est ajustée à un pH inférieur ou égal à 3,5.

L'invention a aussi pour objet l'utilisation de la composition telle que définie précédemment pour préparer une composition topique cosmétique, dermopharmaceutique ou pharmaceutique.

Une composition topique selon l'invention, destinée à être appliquée sur la peau ou les muqueuses de l'homme ou de l'animal, peut consister en une émulsion topique comprenant au moins une phase aqueuse et au moins une phase huile. Cette émulsion topique peut être du type huile dans eau. Plus particulièrement, cette émulsion topique peut consister en une émulsion fluide, telle un lait ou un gel fluide. La phase huile de l'émulsion topique peut consister en un mélange d'une ou plusieurs huiles.

Une composition topique selon l'invention peut être destinée à une utilisation cosmétique ou être utilisée pour préparer un médicament destiné au traitement des maladies de la peau et des muqueuses. Dans ce dernier cas, la composition topique comporte alors un principe actif qui peut par exemple consister en un agent anti-inflammatoire, un myorelaxant, un antifongique ou un antibactérien.

Lorsque la composition topique est utilisée en tant que composition cosmétique destinée à être appliquée sur la peau ou les muqueuses, elle peut ou non comporter un principe actif, par exemple un agent hydratant, un agent bronzant, un filtre solaire, un antirides, un agent à visée amincissante, un agent antiradicalaire, un agent antiacnéique ou un antifongique.

Une composition topique selon l'invention comporte habituellement entre 0,1 % et 10 % en poids de l'agent épaississant défini ci-dessus. Le pH de la composition topique est de préférence supérieur ou égal à 5, plus préférentiellement, il est compris entre 6 et 12.

La composition topique peut en outre comporter des composés classiquement compris dans ce type de compositions, par exemple des parfums, des conservateurs, des colorants, des émollients ou des tensioactifs.

S lon encor un autre aspect, l'invention concerne l'utilisation du nouv I agent épaississant conform à l'invention mentionné ci-dessus, pour épaissir et émulsionn r un composition topique comprenant au moins une phase aqueuse.

La composition selon l'invention est un substitut intéressant à celles

10

15

20

25

30

vendues sous le nom SEPIGEL ® 305 ou SEPIGEL ® 501 par la d manderesse, car elle présente aussi une bonne compatibilité avec les autres excipients utilisés pour la préparation de formulations telles que les laits, les lotions, les crèmes, les savons, les bains, les baumes, les shampooings ou les après-shampooings

Elle est notamment compatible avec les concentrés décrits et revendiqués dans les publications internationales WO 92/06778, WO 95/04592, W095/13863, WO 96/37285, WO 98/22207, WO 98/47610 ou FR 2734 496, avec les agents tensioactifs décrits dans WO 93/08204.

Elle est particulièrement compatible avec le MONTANOV™ 68, le MONTANOV™ 82, le MONTANOV ™202, ou le SEPIPERL™ N. Elle peut également être utilisée dans des émulsions du type de celles décrites et revendiquées dans EP 0 629 396 et dans les dispersions aqueuses cosmétiquement ou physiologiquement acceptable avec un composé organo polysiloxane choisi, par exemple parmi ceux décrits dans WO 93/05762 ou dans WO 93/21316.

Elle peut également être utilisée pour former des gels aqueux à pH acide cosmétiquement ou physiologiquement acceptables, tels que ceux décrit dans WO 93/07856; elle peut également être utilisée en association avec des celluloses non-ioniques, pour former par exemple des gels de coiffage tels que ceux décrits dans EP0 684 024, ou encore en association avec des esters d'acides gras et de sucre , pour former des compositions pour le traitement du cheveux ou de la peau telles que celles décrites dans EP 0 603 019. ou encore dans les shampooings ou après-shampooings tels que décrits et revendiqués dans WO 92/21316 ou enfin en association avec un homopolymère anionique tels que le CARBOPOL<sup>™</sup> pour former des produits de traitement des cheveux comme ceux décrits dans DE 195 23596.

La composition selon l'invention est également compatible avec les principe actifs tels que par exemple, les agents auto-bronzants comme le dihydroxy-acétone (DHA) ou les agents anti-acné; elle peut donc être introduite dans des compositions auto-bronzantes comme celles revendiquées dans EP 0 715 845, EP 0 604249, EP 0576188 ou dans WO 93/07902

Elle est également compatible avec les dérivés N-acylés d'aminoacides, ce qui permet son utilisation dans des compositions apaisantes notamment pour peau sensible, telles qu cell s décrites ou rev ndiquées dans WO 92/21318, WO 94/27561, WO 98/09611, WO 99/00109.

L s exemples qui suivent ont p ur but d'illustrer la présente invention sans toutefois la limiter.

### Exemple 1:

5

10

15

25

30

35

- 1) Préparation d'un latex inv rs
- a) On charge dans un bécher, sous agitation
- 220 g d'eau permutée
- 138,1 g d'une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium à 48 % (en poids)
- 343,5 g de l'acide 2-methyl-2[(1-oxo-2 propenyl) amino] 1-propane sulfonique
  - 0,18 g de diéthylène triamine pentacétate de sodium
  - 0,22 g de méthylène-bis-acrylamide

le pH de la phase aqueuse précédemment décrit est ajusté à 3,5 et la quantité de phase aqueuse est complétée jusqu'à concurrence de 707 g par ajout d'eau permutée.

- Parallèlement, on prépare une phase organique en introduisant dans un bécher agité successivement :
  - 220 g d'isohexadécane
  - 22 g de Montane 80 VG (oléate de sorbitan commercialisé par SEPPIC)

20 - 0,2 g azo-bis-isobutyronitrile

La phase aqueuse est introduite progressivement dans la phase organique puis soumise à une agitation mécanique violente de type ultra-turrax® commercialisé par IKA.

L'émulsion obtenue est alors transférée dans un réacteur de polymérisation. L'émulsion est soumise à un barbotage d'azote important de manière à éliminer l'oxygène et refroidit à environ 5-6°C.

On introduit alors 5ml d'une solution contenant 0,42 % (en poids) d'hydroperoxyde de cumène dans l'isohexadécane.

Après un temps suffisant pour une bonne homogénéisation de la solution, on introduit alors une solution aqueuse de métabisulfite de sodium (0,4 g dans 100 ml d'eau) à raison de 0,5 ml/minute. L'introduction est réalisée pendant environ 60 minutes.

P ndant cette introduction, on laisse monter la température dans l réacteur de polymérisation jusqu'à la température finale de p lymérisation.

On maintient alors le milieu réactionn I pendant environ 90 minutes à cette température.

L'ensemble est refroidi jusqu'à une température d'environ 35°C et on introduit lentement 30 g d'oléate d sorbitan éthoxylé à 20 moles d'oxyde d'éthylène.

On obtient l'émulsion désirée ayant les viscosités suivantes :

Viscosité à 25°C du latex à 3 % dans l'eau (Brookfield RVT, Mobile 6, vitesse 5) : n = 93800 mPas.

### 2) Stabilité du latex au pH

Les mesures de viscosité de gels à 3 % du latex inverse préparé au paragraphe précédent en pH acide, ajusté par une solution diluée d'aide lactique, montrent que celui-ci est stable :

рН	n
3,04	76.800
4,00	94.000
5.00	93.000

Viscosité à 3 % dans l'eau (Brookfield RVT, Mobile 6, vitesse 5).

### 3) effet « break »

On prépare avec chacun des latex préparés aux paragraphes A à C précédents, des formules cosmétiques comprenant :

20 0,5%, 1%, 1,5%, 2%, 2,5% ou 3% de latex

5% de SIMULSOL 165,

20% de LANOL 1688

0,5% de SEPICIDE HB

eau gsp 100%

25

30

15

On constate que le toucher de ces émulsions est très particulier à partir de 1% de polymère dans la solution et que cette différence s'accentue avec l'augmentation de la concentration ; il s'agit d'un toucher très frais au début qui fond complètem nt sur la peau, toucher que l'on ne ress nt pas du tout avec les latex d'état de la techniqu .

Ex mpl 2: Cr'med soin

	-		
	Cyclométhicone :		10%
	Composé de l'exemple 1 :		0,8 %
5	MONTANOV ™68 :		4,5 %
	Conservateur :		0,65 %
	Lysine :		0,025 %
	EDTA (sel disodique) :	•	0,05 %
	Gomme de xanthane :		0,2 %
10	Glycérine :		3%
	Eau :	qsp	100 %
	Exemple 3 : Crème de soin		
	Cyclométhicone :		10 %
15	Composé de l'exemple 1 :		0,8 %
	MONTANOV <sup>™</sup> 68 :		4,5 %
	Perfluoropolymethylisopropylethe r :		0,5 %
	Conservateur :		0,65 %
	Lysine:		0,025 %
20	EDTA (sel disodique) :		0,05 %
	PEMULEN™TR:		0,2 %
	Glycérine :		3 %
	Eau :	qsp 1	00 %
25	Exemple 4 : Baume après-rasage		
	<u>FORMULE</u>		
	A Composé de l'exemple 1 :		1,5 %
	Eau :	q.s.p	100 %
30	B MICROPEARL <sup>™</sup> M 100:		5,0 %
	SEPICIDE ™ CI:		0,50 %
	Parfum:		0,20 %
	Ethanol 95°:		10,0 %
	MODE OPERATOIRE		
35	Ajouter B dans A.		

0,20 %

# Exemple 5 : Emulsion satin e pour l c rps

	Α	SIMULSOL <sup>™</sup> 165 :	5,0 %
5		LANOL <sup>™</sup> 1688 :	8,50 %
		Beurre de Karité :	2 %
		Huile de paraffine :	6,5 %
		LANOL™ 14M:	3 %
		LANOL <sup>™</sup> S :	0,6 %
10			
	В	Eau :	66,2 %
	С	MICROPEARL <sup>™</sup> M 100:	5 %
15	D	Composé de l'exemple 1:	3 %
	E	SEPICIDE <sup>™</sup> CI :	0,3 %
		SEPICIDE <sup>™</sup> HB :	0,5 %
		MONTEINE <sup>™</sup> CA :	1 %
20		Parfum :	0,20 %

### MODE OPERATOIRE

Acétate de vitamine E :

Ajouter C dans B, émulsionner B dans A à 70°C, puis ajouter D à 60°C puis E à 30°C.

Sodium pyrolidinone carboxylate: 1 % (agent hydratant)

### Exemple 6 : Lait corporel

### **FORMULE**

Α	SIMULSOL <sup>™</sup> 165:	5,0 %
	LANOL <sup>™</sup> 1688:	12,0 %
	LANOL™ 14M:	2,0 %
	Alcool cétylique:	0,3 %
•	SCHERCEMOL <sup>™</sup> OP:	3 %
	•	LANOL <sup>™</sup> 1688: LANOL <sup>™</sup> 14M: Alcool cétylique:

35

B Eau: q.s.p. 100%

	<b>C</b>	Composé de l'exemple 1 :	0,35 %
	D	SEPICIDE <sup>™</sup> CI :	0,2 %
5		SEPICIDE <sup>™</sup> HB :	0,5 %
		Parfum :	0,20 %
	(Le S	SCHERCEMOL <sup>™</sup> OP est un ester émollient	à effet non gras)
	MOD	DE OPERATOIRE	
10	Emu	elsionner B dans A vers 75°C ; ajouter C ver	rs 60°C, puis D vers 30°C
	Exe	mple 7 : crème H/E	
	FOR	RMULE	
	Α	SIMULSOL <sup>™</sup> 165:	5,0%
15		LANOL <sup>™</sup> 1688:	20,0%
	1,0% (add	litif à effet stabilisant	
	В	Eau :	q.s.p. 100%
	С	Composé de l'exemple 1 :	2,50%
20	D	SEPICIDE™ CI :	0,20%
		SEPICIDE™ HB :	0,30%
	MOI	DE OPERATOIRE	
	Intro	oduire B dans A vers 75°C ; ajouter C vers (	60°C, puis D vers 45°C
25			
	Exe	mple 8 : gel solaire non gras	
	FOF	RMULE	
	Α	Composé de l'exemple 1 :	3,00%
		Eau :	30%
30			
	9	SEPICIDE™ C:	0,20%
		SEPICIDE™ HB :	0,30%
		Parfum :	0,10%
35	С	Colorant :	q.s.
		Eau :	30%

	D	MICROPEARL™ M 100 :	3,00%
		Eau :	q.s.p 100%
5			
	E	Huile de silicone :	2,0%
		PARSOL™ MCX :	5,00%
	MODE	OPERATOIRE	
10	Introdu	ire B dans A; ajouter C,puis D,	puis E.
	_	ple 9 : Lait solaire	
	FORM		
	Α	SEPIPERL <sup>™</sup> N :	3,0%
15		Huile de sésame :	5,0%
		PARSOL <sup>™</sup> MCX :	5,0%
		Carraghénane λ :	0,10%
	В	Eau:	q.s.p.100%
20			
	С	Composé de l'exemple 1 :	0,80%
	_	<b>D</b> (	
	D	Parfum :	q.s.
2.5		Conservateur :	q.s.
25		- 0050470105	
		E OPERATOIRE	civita O vers 6000 muis D vers 2000 et
			ajouter C vers 60°C, puis D vers 30°C et
	ajuster le pl	H si nécessaire	
20	Even	onle 40 : Cal de managa	
30		iple 10 : Gel de massage	
	FORM	<del></del>	3,5%
	A	Composé de l'exemple 1:	20,0%
		Eau :	20,0%
35	В	Colorant :	2 gouttes/100g
22	_	Eau :	q.s.

-	С	Alcool: Menthol:	10% 0,10%
5			0,1070
-	D	Huile de silicone :	5,0%
		OPERATOIRE	
	Ajouter	B dans A; puis ajouter au mélange, C puis D	
10			
	Exemp	ole 11 : gel soin de massage	
	FORM	<u>ULE</u>	
	Α	Composé de l'exemple 1 :	3,00%
	Eau :		30%
15			
	В	SEPICIDE <sup>™</sup> CI:	0,20%
		SEPICIDE <sup>™</sup> HB:	0,30%
		Parfum :	0,05%
20	С	colorant :	q.s.
		Eau :	q.s.p 100%
	D	MICROPEARL™ SQL:	5,0%
	LANC	DL <sup>™</sup> 1688 :	2%
25	MODE	<u>OPERATOIRE</u>	
	Prépar	er A; additionner B, puis C, puis D.	
	Exemp	ole 12 : Gel coup d'éclat	
	FORM	ULE	
30	A	Composé de l'exemple 1:	4%
		Eau:	30%
	В	ELASTINE HPM:	5,0%
35	С	MICROPEARL™ M 100:	3%
		Eau:	5%
		· - ·	<del></del>

WO 99/42521

	D	SEPICIDE™ CI:	0,2%
		SEPICIDE™ HB:	0,3%
5		Parfum:	0,06%
		Sodium pyrolidinone carboxylate 50%:	1%
		Eau :	q.s.p. 100%
	MODE	OPERATOIRE	
10	Prépar	er A; additionner B, puis C, puis D.	
	Evemr	ole 13 : Lait corporel	
	FORM	•	
	<u>. G </u>	SEPIPERL <sup>™</sup> N :	3,0%
15		Triheptonate de glycerol :	10,0%
	В	Eau:	q.s.p.100%
	С	Composé de l'exemple 1:	1,0%
20	Ü	Compose de l'exemple 1.	1,0 %
	D	Parfum :	q.s.
		Conservateur :	q.s.
	MODE	OPERATOIRE	
	Fondre	e A à environ 75°C . Emulsionner B dans A	à 75°C puis ajouter C vers
25	60°C, puis [	D.	
	Exemp	ole 14 : Emulsion démaquillante à l'huile d'	amande douce

FO	RN	/U	IL	E
----	----	----	----	---

	MONTANOV™68 :	5%
30	Huile d'amandes douces :	5%
	Eau:	q.s.p.100%
	Composé de l'exemple 1:	0,3%
	Glycérine :	5%
	Conservateur :	0,2%
35	Parfum :	03%

5%

8%

2%

10

Exemple 15 : Cr`me hydratant	pour peaux grass s	î
<u>FORMULE</u>		

MONTANOV™ 68: 5 Cétylstéaryloctanoate: Octyl palmitate:

> q.s.p.100% Eau:

0,6% Composé de l'exemple 1:

MICROPEARL™ M100: 3,0% Mucopolysaccharides: 5%

SEPICIDE™ HB: 8,0

Parfum: 03%

#### Exemple 16 : Baume après-rasage apaisant sans alcool 15

### **FORMULE**

Mélange de lauryl aminoacides : 0.1% à 5%

Aspartate de magnésium et de potassium : 0,002% à 0,5%

LANOL™ 99 : 2%

0.5% Huile d'amandes douces : 20

> q.s.p.100% Eau:

3% Composé de l'exemple 1 : SEPICIDE<sup>™</sup> HB: 0.3% SEPICIDE™ CI: 0.2%

25 Parfum: 0,4%

## Exemple 17 : Crème aux AHA pour peaux sensibles

## **FORMULE**

0.1% à 5% Mélange de lauryl aminoacides :

0,002% à 0,5% 30 Aspartate de magnésium et de potassium :

> LANOL™ 99 : 2%

MONTANOV™ 68: 5.0%

Eau: q.s.p.100%

Composé d l'exemple 1 : 1,50% 1,50% Acide gluconique:

0,9% Triéthanolamine:

WO 99/42521 PCT/FR99/00353

	SEPICIDE <sup>™</sup> HB :	0,3%
	SEPICIDE <sup>™</sup> CI :	0,2%
	Parfum :	0,4%
5		
	Exemple 18 : Soin apaisant après-soleil	
	<u>FORMULE</u>	
	Mélange de lauryl aminoacides:	0,1% à 5%
	Aspartate de magnésium et de potassium:	0,002% à 0,5%
10	LANOL <sup>™</sup> 99:	10,0%
	Eau:	q.s.p.100%
	Composé de l'exemple 1:	2,50%
	SEPICIDE <sup>™</sup> HB:	0,3%
	SEPICIDE™ CI:	0,2%
15	Parfum:	0,4%
	Colorant:	0,03%
	Exemple 19 : Lait démaquillant	
	<u>FORMULE</u>	
20	SEPIPERL™N	3%
	PRIMOL 352:	8,0%
	Huile d'amandes douces:	2%
	Eau:	q.s.p.100%
	Composé de l'exemple 1:	0,8%
25	Conservateur:	0,2%
	Exemple 20 : Lait corporel	
	FORMULE	
	SEPIPERL™N:	3,5%
30	LANOL™ 37T:	8,0%
	SOLAGUM™L:	0,05%
	Eau:	q.s.p.100%
	Benzophénon :	2,0%
	Diméthicone 350cPs:	0,05%
35	Composé d l'exemple 1:	0,8%
	Cons rvat ur:	0,2%
	Parfum:	0,4%

Exemple 21: 'mulsi n fluide à pH alcalin

	Excitipio El. Haisi II Haiso a pri albami	
	MARCOL™ 82:	5,0%
	NaOH:	10,0%
5	Eau:	q.s.p.100%
	Composé de l'exemple 1:	1,5%
	Exemple 22 : Fond de teint fluide	
	FORMULE	
10	SIMULSOL <sup>™</sup> 165	5,0%
	LANOL™ 84D:	8,0%
	LANOL <sup>™</sup> 99:	5,0%
	Eau:	q.s.p.100%
	Pigments et charges minérales:	10,0%
15	Composé de l'exemple 1:	1,2%
	Conservateur:	0,2%
	Parfum:	0,4%
	Exemple 23 : Lait solaire	
20	<u>FORMULE</u>	;
	SEPIPERL <sup>™</sup> N	3,5%
	LANOL <sup>™</sup> 37T:	10,0%
	PARSOL NOX™:	5,0%
	EUSOLEX <sup>™</sup> 4360:	2,0%
25	Eau:	q.s.p. 100%
	Composé de l'exemple 1:	1,8%
	Conservateur:	0,2%
	Parfum:	0,4%
30	Exemple 24 : Gel contour.des yeux	
	FORMULE	
	Composé de l'exemple 1:	2,0%
	Parfum:	0,06%
	Sodium pyrrolidinonecarboxylate:	0,2%
35	DOW CORNING™ 245 FLuid	2,0%
	Eau:	q.s.p. 100%

### Exemple 25: composition d soin non rincée

F	Э	RI	М	U	LE

Composé de l'exemple 1: 1,5%

Parfum: q.s

Conservateur: q.s.

DOW CORNING™ X2 8360: 5,0%

DOW CORNING™ Q2 1401: 15,%

Eau: q.s.p. 100%

10

5

### Exemple 26: gel amincissant

Composé de l'exemple 1 5 % Ethanol 30 % Menthol 0,1 % 15 Caféine 2,5 % Extrait de ruscus 2 % 2 % Extrait de lierre SEPICIDE<sup>™</sup>HB 1 % Eau q.s.p. 100 %

20

25

### Exemple 27 : Baume après-rasage apaisant sans alcool

### **FORMULE**

A LIPACIDE™ PVB : 1,0%

LANOL™ 99 : 2,0%

Huile d'amandes douces : 0,5%

B Composé de l'exemple 1 3,5%

C Eau: q.s.p. 100%

30

D Parfum: 0,4%

SEPICIDE™ HB: 0,4%

SEPICIDE™ CI: 0,2%

Exemple 28: G	I rafraîchissant après-rasage
---------------	-------------------------------

	FORML	JLE	-
	Α	LIPACIDE™ PVB :	0,5%
5		LANOL <sup>™</sup> 99 :	5,0%
		Composé de l'exemple 1	2,5%
	В	eau :	q.s.p.100%
10	С	MICROPEARL™ LM :	0,5%
	Parfu	m :	0,2%
		SEPICIDE <sup>™</sup> HB :	0,3%
		SEPICIDE <sup>™</sup> CI :	0,2%
15			
	Exemp	ole 29: Soin pour les peaux grasses	
	FORM	<u>ULE</u>	
	Α	MICROPEARL™ M310 :	1,0%
		Composé de l'exemple 1	5,0%
20		Isononanoate d'octyle :	4.0%
	В	Eau:	q.s.p.100%
	С	SEPICONTROL <sup>™</sup> A5 :	4,0%
25		Parfum :	0,1%
		SEPICIDE™ HB :	0,3%
		SEPICIDE™ CI :	0,2%
	D	CAPIGEL <sup>™</sup> 98 :	0,5%
30		Eau:	10%
	Exem	ple 30 : Crème aux AHA	
	FORM	<u>IULE</u>	
	Α	MONTANOV™ 68 :	5,0%
35		LIPACIDE™ PVB:	1,05%
		LANOL <sup>™</sup> 99 :	10,0%

	В	Eau :	q.s.p. 100%
		Acid gluconique :	1,5%
		TEA (triéthanolamine) :	0,9%
5		,	
-	С	Composé de l'exemple 1	1,5%
	D	Parfum:	0,4%
		SEPICIDE™ HB:	0,2%
		SEPICIDE™ CI:	0,4%
10		·	
	Exen	nple 31:Autobronzant non gras pour visa	ge et corps
		MULE	
	A	 LANOL <sup>™</sup> 2681 :	3,0%
		Composé de l'exemple 1	2,5%
15		·	
	В	Eau :	q.s.p.100%
	Dih	nydroxyacétone :	3,0%
	С	Parfum :	0,2%
20		PICIDE™ HB :	0,8%
		NaOH (hydroxyde de sodium) :	qs pH = 5
	Fxe	mple 32 : Lait solaire au monoï de Tahiti	
25		RMULE	
20	<u></u> A	Monoï de Tahiti :	10%
	, ,	LIPACIDE™ PVB :	0,5%
	Co	omposé de l'exemple 1	2,2%
30	В	Eau :	q.s.p. 100%
	С	Parfum :	0,1%
	_	SEPICIDE <sup>™</sup> HB :	0,3%
		SEPICIDE™ CI :	0,1%
35		Méthoxycinnamat d'octyle :	4,0%

Exemple	33	:	Soin	solaire	pour	IV	isage
---------	----	---	------	---------	------	----	-------

	FORM	<u>NULE</u>	
	Α	Cyclométhicone et diméthiconol :	4,0%
5		Composé de l'exemple 1	3,5%
	В	Eau :	q.s.p. 100%
	С	Parfum :	0,1%
10		SEPICIDE™ HB :	0,3%
		SEPICIDE™ CI :	0,21%
	,	Méthoxycinnamate d'octyle :	5,0%
		Micatitane:	2,0%
		Acide lactique :	q.s.p. pH = 6,5
15			
	Exer	mple 34 : Emulsion bronzante sans soleil	
	<u>FOR</u>	MULE	
	Α	LANOL <sup>™</sup> 99 :	15%
		MONTANOV™ 68 :	5,0%
20		Paraméthoxycinnamate d'octyle :	3,0%
	В	Eau:	q.s.p. 100%
		Dihydroxyacétone :	5,0%
		Phosphate monosodique :	0,2%
25			
	С	Composé de l'exemple 1	0,5%
	D	Parfum :	0,3%
		SEPICIDE™ HB :	0,8%
		NaOH:	q.s. pH=5.
30			
	Exc	emple 35 : Go! brillance	
-	C	omposé de l'exemple 1	1,5 %
	Si	ilicone volatil	25 %
	М	onopropylèn glycol	25 %
35	E	au démin ′ ralis <b>ée</b>	10 %
	G	lycérine	qsp 100 %

	Exemple 36 : G I amincissant	
	Composé de l' xempl 1	1,5 %
	Isononylisononanoate	2 %
5	Caféine	5 %
	Ethanol	40 %
	MICROPEARL™ LM	2 %
	Eau déminéralisée	qsp 100 %
	Conservateur parfum	qs
10		
	Exemple 37 : Lait démaquillant	
	SIMULSOL™ 165	4 %
	MONTANOV™ 202	1 %
	Caprylate-caprate triglyceride	15 %
15	PECOSIL™ DCT	1 %
	Eau déminéralisée	qs
	CAPIGEL™ 98	0,5 %
	Composé de l'exemple 1	1 %
	PROTEOL™ OAT	2 %
20	NaOH	qsp pH 7
	Exemple 38 : Crème solaire	
	SIMULSOL™ 165	3 %
	MONTANOV™ 202	2 %
25	Benzoate C12-C15	8 %
	PECOSIL™ PS 100	2 %
	Diméthicone	2 %
	Cyclométhicone	5 %
	Octyl-méthoxy-cinnamate	6 %
30	Benzophénone-3	4 %
	Oxyde de Titane	8 %
	Gomme xanthane	0,2 %
	Butylène-glycol	5 %
	Eau déminéralisée	qsp 100 %
<b>35</b> .	Composé de l'exemple 1	1,5 %
	Conservateur, parfum	qs

	Ex mple 39 : Gel de soin peaux mixtes	
	Composé de l' xemple 1	4 %
	Squalane végétal	5 %
5	Dimethicone	1,5 %
	SEPICONTROL™ A5	4 %
	Gomme xanthane	0,3 %
	Eau	qsp 100 %
	Conservateur, Parfum	qs
10		
	Exemple 40 : Voile parfumé pour le corps	
÷	Composé de l'exemple 1	1,5 %
	Cyclométhicone	5 %
	Parfum	2 %
15	MICROPEARL™ M100	5 %
	Glycérine	5 %
	Eau déminéralisée	qsp 100 %
	Exemple 41 : Crème vitaminée	
20	SIMULSOL™ 165	5 %
-	MONTANOV™ 202	1 %
	Caprylic/capric triglycerides	20 %
	Palmitate de vitamine A	0,2 %
	Acetate de vitamine E	1 %
25	MICROPEARL™ M305	1,5 %
	Composé de l'exemple 1	0,7 %
	Eau	qsp 100 %
	Conservateur, parfum	qs
		est une composition

Le MONTANOV<sup>™</sup> 68 (cétéaryl glucoside), est une composition auto-30 émulsionnable telle que décrite dans WO 92/06778, commercialisée par la société SEPPIC.

Le MICROPEARL™ M 100 est une poudre ultra fine au toucher très doux et à action matifiante commercialisée par la société MATSUMO

Le SEPICIDE<sup>™</sup> CI, imidazolidine urée, est un agent conservateur commercialisé par la société SEPPIC.

PEMULEN<sup>™</sup> TR est un polymère acrylique comm rcialisé par GOODRICH.

L SIMULSOL™ 165 est du stéarate d glycérol auto-émulsionnable

10

20

25

commercialisée par la société SEPPIC.

Le LANOL™ 1688 est un ester émollient à effet non gras commercialisé par la société SEPPIC.

Le LANOL<sup>™</sup> 14M et le LANOL <sup>®</sup> S sont des facteurs de consistance commercialisés par la société SEPPIC.

Le SEPICIDE<sup>™</sup> HB, qui est un mélange de phénoxyéthanol, de méthyl paraben, d'éthylparaben, de propylparaben et de butylparaben, est un agent conservateur commercialisé par la société SEPPIC.

La MONTEINE<sup>™</sup> CA est un agent hydratant commercialisé par la société SEPPIC.

Le SCHERCEMOL™ OP est un ester émollient à effet non gras.

Le LANOL™ P est un additif à effet stabilisant commercialisé par la société 15 SEPPIC.

Le PARSOL<sup>™</sup> MCX est de l'octyl paraméthoxycinnamate; commercialisé par la société GIVAUDAN.

Le SEPIPERL<sup>™</sup> N est un agent nacrant, commercialisé par la société SEPPIC, à base d'un mélange d'alkyl poly glucosides tels que ceux décrits dans WO 95/13863.

Le MICROPEARL™ SQL est un mélange de micro particules renfermant du squalane qui se libère sous l'action du massage; il est commercialisé par la société MATSUMO.

Le LANOL<sup>™</sup> 99 est de l'isononyl isononanoate commercialisé par la société SEPPIC.

Le LANOL<sup>™</sup> 37T est du triheptanoate de glycérol, commercialisé par la société SEPPIC.

Le SOLAGUM<sup>™</sup> L est un carraghénane commercialisé par la société SEPPIC.

Le MARCOL<sup>™</sup> 82 est une huile de paraffine commercialisée par la société EXXON.

30 Le LANOL<sup>™</sup> 84D est du malate de dioctyle commercialisé par la société SEPPIC.

Le PARSOL NOX<sup>™</sup> est un filtre solaire commercialisé par la société GIVAUDAN. I' EUSOLEX<sup>™</sup> 4360 est un filtre solaire commercialisé par la société MERCK.

Le DOW CORNING<sup>™</sup> 245 Fluid est d la cyclométhicone, comm rcialisée par la soci 'té DOW CORNING.

Le LIPACIDE™ PVB, est un hydrolysat d protéines de blé acylé comm rcialisé par la société SEPPIC.

10

Le MICROPEARL<sup>™</sup> LM st un mélange de squalane, de polyméthylméthacrylate et de menthol, commercialisé par la société SEPPIC.

Le SEPICONTROL™ A5 est un mélange capryloy glycine, sarcosine, extrait de cinnamon zylanicum, commercialisé par la société SEPPIC, tel que ceux décrits dans la demande internationale de brevet PCT/FR98/01313 déposée le 23 juin 1998.

Le CAPIGEL<sup>™</sup> 98 est un copolymère acrylique commercialisé par la société SEPPIC.

Le LANOL<sup>™</sup> 2681 est un mélange caprylate, caprate de coprah, commercialisé par la société SEPPIC.

Le MONTANOV™ 202, est une composition APG/alcools gras telle que décrite dans WO9 98/47610, commercialisée par la société SEPPIC.

10

15

20

25

30

0

### REVENDICATIONS

- 1. Procédé de préparation d'une composition sous forme d'un latex inverse, comprenant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), de 20 % à 70 % en poids, et de préférence de 25 % à 45 % en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'un monomère possédant une fonction acide fort caractérisé en ce que :
- a) l'on émulsionne une solution aqueuse contenant le monomère et les éventuels additifs préalablement ajustée à un pH inférieur à 4, dans une phase huile en présence d'un ou plusieurs agents émulsifiants de type eau dans huile,
- b) l'on amorce la réaction de polymérisation par introduction dans l'émulsion formée en a), d'un initiateur de radicaux libres puis on la laisse se dérouler,
- c) lorsque la réaction de polymérisation est terminée, l'on introduit un ou plusieurs agents émulsifiants de type huile dans eau à une température inférieure à 50°C.
- 2. Procédé tel que défini à la revendication 1, caractérisé en ce que la solution aqueuse de départ est préalablement ajustée à un pH inférieur ou égal à 3,5.
- 3. Procédé tel que défini à l'une des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce que la fonction acide fort du monomère précurseur du polyélectrolyte anionique est la fonction acide sulfonique ou la fonction acide phosphonique, et de préférence ledit monomère est choisi parmi l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane-sulfonique ou l'acide styrènesulfonique.
- 4. Procédé tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que l'un des additifs présents dans la solution aqueuse de l'étape a) est un agent de réticulation et/ou un agent de ramification choisi parmi les composés diéthylèniques ou polyéthylèniques dans la proportion molaire exprimée par rapport aux monomères mis en œuvre, de 0,005 % à 1 %, et de préférence de 0,01 % à 0,1 %.
- 5. Procédé tel que défini à la revendication 4, dans lequel l'agent de réticulation et/ou l'agent de ramification est choisi parmi le méthacrylate d'éthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate d'éthylèneglycol, le diallyl urée, le triméthylol pr pane-triacrylate ou le méthylène-bis-acrylamide.
- 6. Variante du procédé tel que défini à l'un des rev ndications 1 à 5, selon laqu lle le milieu réactionnel issu de l'étape b), est concentré par distillation, avant la mise en œuvre de l'étape c).

10

15

20

25

30

- 7. Composition compr nant une phase huile, une phase aqueuse, au moins un agent émulsifiant de type eau dans huile (E/H), au moins un agent émulsifiant de type huile dans eau (H/E), caractérisée en ce que ladite composition est un latex inverse comprenant de 20 % à 70 % en poids, et de préférence de 25 % à 45 % en poids, d'un polyélectrolyte anionique, branché ou réticulé, à base d'un monomère possédant une fonction acide fort, et caractérisée en ce que ladite composition contient de 2,5 % à 15 % en poids, et de préférence de 4 % à 9 % en poids, d'agents émulsifiants parmi lesquels de 20 % à 50 %, notamment de 25 % à 40 % du poids total des agents émulsifiants présents sont du type eau dans huile (E/H) et parmi lesquels de 80% à 50%, notamment de 75 % à 60 %, du poids total des agents émulsifiants, sont du type huile dans eau (H/E).
- 8. Composition telle que définie à la revendication 7, dans laquelle la fonction acide fort du monomère est la fonction acide sulfonique ou la fonction acide phosphonique, partiellement ou totalement salifiées, et de préférence ledit monomère est choisi parmi l'acide 2-méthyl 2-[(1-oxo 2-propènyl) amino] 1-propane-sulfonique partiellement ou totalement salifié sous forme de sel de sodium ou de sel d'ammonium.
- 9. Composition telle que définie à l'une des revendications 7 ou 8, dans laquelle le polyélectrolyte anionique est réticulé et/ou branché avec des composés diéthylèniques ou polyéthylèniques dans la proportion molaire exprimée par rapport aux monomères mis en œuvre, de 0,005 % à 1 %, et de préférence de 0,01 % à 0,1 %, ledit agent de réticulation et/ou l'agent de ramification étant de préférence choisi parmi le méthacrylate d'éthylèneglycol, le diallyloxyacétate de sodium, le diacrylate d'éthylèneglycol, le diallyl urée, le triméthylol propane-triacrylate ou le méthylène-bis-acrylamide.
- 10. Composition telle que définie à l'une des revendications 7 à 9, caractérisée en ce que la phase huile représente de 15 % à 40 % de préférence de 20 % à 25 %, de son poids total.
- 11. Composition telle que définie à la revendication 10 dans laquelle la phase buile est constituée d'isobexadécane ou d'huile blanche minérale.
- 12. Composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 7 à 11, caractérisée en ce qu'elle contient n outre un ou plusieurs additifs choisis notamment parmi I s agents compl xants, I s agents de transfert ou les agents limiteurs de chaînes.
- 13. Utilisation de la composition telle que définie à l'une des revendications 7 à 12, pour préparer une composition topique cosmétique, dermo-

pharmaceutiqu ou pharmaceutique.

- 14. Composition cosmétique, dermo-pharmaceutique ou pharmaceutique comprenant de 0,1 % à 10 % en poids d'un latex inverse tel que défini à l'une des revendications 7 à 12.
- 15. Composition telle que définie à la revendication 14, sous la forme d'un lait, d'une lotion, d'un gel, d'une crème, d'un savon, d'un bain moussant, d'un baume, d'un shampooing ou d'un après shampooing.
- 16. Composition apaisante pour peau sensible comprenant un latex inverse tel que défini à l'une des revendications 7 à 12 et un ou plusieurs aminoacides N-acylés.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In ational Application No

		PCI/FR	99/00353
A. CLASSI IPC 6	iFication of SUBJECT MATTER C08L33/24 C08L25/18 A61K7/	'00 A61K7/06 A6	1K7/48
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum ac IPC 6	comentation searched (classification system followed by classification sys	cation symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in the field	ds searched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms	used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category <sup>,</sup>	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 0 503 853 A (SCOTT BADER CO) 16 September 1992 cited in the application		7-9, 12-15
Y	see the whole document		1-16
Y	EP 0 815 846 A (OREAL) 7 Januar see the whole document	ry 1998	7-16
Y	EP 0 642 781 A (OREAL) 15 March see claim 1	1995	1-6
<b>A</b>	EP 0 186 361 B (SCOTT BADER CO) 12 September 1990 see example 1	<u> </u>	7
<u> </u>	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are in	sted in annex.
"A" docum consider "E" earlier filling of "L" docume which crtation "O" docum other "P" docum later t	ent which may throw doubts on pnority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) lent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but than the pnority date claimed	"T" later document published after the or priority date and not in conflict cited to understand the principle invention  "X" document of particular relevance: cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to evaluate the value of particular relevance; cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being on the art.  "&" document member of the same page.	with the application but or theory underlying the the claimed invention annot be considered to be document is taken alone the claimed invention an invention of the claimed invention or more other such docubivious to a person skilled attent family
	actual completion of the international search  O April 1999	Date of mailing of the internation:	ai search report
	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni.	Authorized officer  Rodriguez . L	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

int tional Application No
PCT/FR 99/00353

				101/11/ 33/ 00333			
Patent document Publication cited in search report date				Patent family member(s)	Publication date		
EP 0503853	Α	16-09-1992	AU CA DE DE DK ES GB GR JP US	652227 B 1213992 A 2062375 A 69211039 D 69211039 T 503853 T 2089390 T 2257152 A,B 3020729 T 5004913 A 5804202 A 5688514 A	18-08-1994 10-09-1992 09-09-1992 04-07-1996 31-10-1996 05-08-1996 01-10-1993 30-11-1996 14-01-1993 08-09-1998 18-11-1997		
EP 0815846	Α	07-01-1998	FR DE DE JP	2750329 A 69700056 D 69700056 T 10087428 A	02-01-1998 07-01-1999 15-04-1999 07-04-1998		
EP 0642781	A	15-03-1995	FR AT CA DE JP JP US US	2709982 A 175864 T 2132144 A 69416060 D 2693116 B 7163859 A 5531993 A 5863545 A	24-03-1995 15-02-1999 16-03-1995 04-03-1999 24-12-1997 27-06-1995 02-07-1996 26-01-1999		
EP 0186361	В	02-07-1986	EP JP	0186361 A 61264056 A	02-07-1986 21-11-1986		

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

D Inde Internationale No PCT/FR 99/00353

T					.,	
CIB 6	COSL33/24	C08L25/18	A61K7/00	A61K7/06	A61K	7/48
Selon ta cua	sedication into a success of	in house (CID)				•
	essification internationale d			ation nationale et la CIB		
Documenta	ition minimale consuitee (s			e classement)	·	
CIB 6	CO8L A61K	•	,	<b>-</b>		
Documenta	tion consultee autre que la	documentation minimal	e dans la mesure où d	ces documents relèvent des	domaines su	ir lesqueis a porte la recherche
Base de do	nnees electronique consul	lée au cours de la reche	rche internationale (n	om de la base de donnees.	et si realisabi	e. termes de recherche utilisés)
						,
						•
		· . · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
	ENTS CONSIDERES CON					
Catégone '	Identification des docum	ents cités, avec. le cas e	chéant. l'indication d	es passages pertinents		no. des revendications visées
Х	EP 0 503 85	3 A (SCOTT B	ADER CO)		ļ	7-9.
	16 septembr	e 19 <b>9</b> 2				12-15
v	cité dans l					
Υ	voir le doc	ument en ent	ier			1-16
Υ	EP 0 815 84	6 A (OREAL)	7 janvier 10	208	ļ	7-16
	voir le doc	ument en ent	ier	990		/-10
Υ	FP 0 6/12 79	1 A (OREAL)	IE mame 1000	-		
· •	voir revend		12 mar.2 199:	)		1-6
Α	EP 0 186 36	1 B (SCOTT BA	ADER CO)			7
	12 septembr	e 1990				<b>'</b>
	voir exempl	e 1				:
			-		1	
					1	
					1	
Voir	la suite du cadre C pour la	fin de la liste des docum	ents X	Les documents de fai	milles de brev	ets sont indiques en annexe
<sup>3</sup> Categories	speciales de documents d	atés:	"T"	document ulterieur publié a	nroe le date d	to donôt international accida
"A" docume	nt definissant l'état généra	de la technique, non	·	date de priorité et n'appar technique pertinent, mais	tenenant pas	a l'etat de la
"E" docume	ere comme particulièremer nt anterieur, mais publié à	it peninent la date de dépôt internai	ional	ou la théorie constituant la	a base de l'inv	rention
ou apre	ès cette date nt pouvant jeter un doute s		-x-	etre consideres comme n	ouvelle ou co	ven tion revendiquée ne peut mme impliquant une activité
prionte	ou cité pour déterminer la station ou pour une raison :	date de publication d'un	e	document particulièrement	ocument cons pertinent; l'in:	sideré isolement ven tion revendiquée
"O" docume	nt se référant a une divulg	ation orale. à un usage.		lorsque le document est a	omme impliqu ssocié à un o	IBNI UNE ACTIVITE INVENTIVE U DIUSIEURS AUTRES
"P" docume	position ou tous autres mo Ni publie avant la date de c	yens lénát international, mais		documents de même natu pour une personne du me	re. cette com	binaison etant evidente
posteri	eurement à la date de prior	rite revendiquée		document qui fait partie de		
Data a laque	elle la recherche internation	iale a eté effectivement a	Ichevee	Date d'expedition du prese	ent rapport de	recherche internationale
	) avril 1999			26/04/1999		
Nom et adres	sse postale de l'administrat Office Europeen des B	ion chargee de la reche revets, P.B. 5818 Paten		Fonctionnaire autonse		
	NL - 2280 HV Ripswijk Tel. (+31-70) 340-2040 Fax: (+31-70) 340-301	). Tx. 31 651 epo nl.	·· <u>-</u>	Rodriquez.	L	

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

D nde Internationale No PCT/FR 99/00353

		<del></del>			1	,	
Document brevet ate au rapport de recherche			Dat de publication	Membreis) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
E	EP 0503853	Α	16-09-1992		652227		18-08-1994
					213992		10-09-1992
					062375		09-09-1992
					211039	-	04-07-1996
			•		211039		31-10-1996
					503853		05-08-1996
					089390		01-10-1996
					257152		06-01-1993
					020729		30-11-1996
					004913		14-01-1993
					804202		08-09-1998
_				US 50	688514 	A	18-11-1997
E	P 0815846	Α	07-01-1998		750329	Α	02-01-1998
			•		700056	D	07-01-1999
					700056		15-04-1999
_				JP 100	087428 	8 A	07-04-1998
Ε	P-0642781	Α	15-03-1995	FR 2:	709982	: A	24-03-1995
1000				AT :	175864	· T	15-02-1999
:					132144		16-03-1995
					416060		04-03-1999
			•		693116		24-12-1997
					163859		27-06-1995
					531993		02-07-1996
_				US 58	863545	Α	26-01-1999
Ε	P 0186361	В	02-07-1986	EP 0:	186361	Α	02-07-1986
					264056		21-11-1986